# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表平7-501698

#### 第1部門第1区分

(43)公表日 平成7年(1995)2月23日

(51) Int.Cl.*  C 1 2 P 21/08  C 0 7 K 7/06  14/705  C 1 2 N 15/09	識別記号 庁内整理番号 9161-4B 8318-4H 8318-4H	F I C 1 2 N 15/00 A
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	CIZN 15/00     A       未請求 予備審査請求 有 (全 15 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号 (86) (22)出願日 (85)翻訳文提出日 (86)国際出願番号 (87)国際公開番号 (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張國	特願平5-510218 平成4年(1992)11月25日 平成6年(1994)5月30日 PCT/US92/10140 WO93/11162 平成5年(1993)6月10日 801,798 1991年11月29日 米国(US)	(71)出願人 プロテイン デザイン ラブス、インコーポレイティド アメリカ合衆国、カリフォルニア 94043、マウンテン ピュー、ガルシア アベニュ 2375 (72)発明者 ツォー、ジェイ、ユンアメリカ合衆国、カリフォルニア 94025、メンロパーク、#16、オーク グロープアベニュ 445 (74)代理人 弁理士 石田 敬 (外3名)
		最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 二価特異性ヘテロ二量体

#### (57)【要約】

ロイシンジッパーにより形成される二価特異性抗体の 製造及び利用方法を提供する。ヘテロ二量体を優先的に 形成せしめることのできるロイシンジッパーはそれぞれ 別々の結合特異性を含んで成るエピトープ結合性成分に 連結されている。二価特異性抗体はロイシンジッパーの 対合的会合により形成され、2つの異なるエピトープ結 合性成分を連結せしめるヘテロ二量体を形成する。ヘテ ロ二量化は、二価特異性抗体を形成する2つのロイシン ジッパー領域の相互作用により起こる。かかる二価特異 性抗体はジスルフィド結合の如きの分子間化学結合によ って更に安定となりうる。モノマーサブユニット間のか かる分子間結合の形成の後、ロイシンジッパーは除去又 は残してよい。これらの方法により生成される二価特異 性抗体は実質的に純粋であり、そして高収率で大量スケ ールで生産されうる。他方、二価特異性ヘテロ二量体は エピトープ結合性成分ではない巨大分子物質にエピトー プ結合性成分を連結することにより形成されうる。

### WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION



### INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 5: (11) International Publication Number: WO 93/11162 C07K 15/28, C12P 21/06 A1 C07H 15/00, A01N 43/04 (43) International Publication Date: 10 June 1993 (10.06.93)

(21) International Application Number: PCT/US92/10140

(22) International Filing Date: 25 November 1992 (25.11.92)

(30) Priority data: 07/801,798

. 29 November 1991 (29.11.91) US

(71) Applicant: PROTEIN DESIGN LABS, INC. [US/US]; 2375 Garcia Avenue, Mountain View, CA 94043 (US).

(72) Inventors: TSO, J., Yun; 445 Oak Grove Avenue, #16, Menlo Park, CA 94025 (US). KOSTELNY, Sheri, A.; 310 Chiquita Avenue, Mountain View, CA 94041 (US). COLB, Michael, S.; 990 College Avenue, Palo Alto, CA 9426 (US). 94306 (US).

(74) Agents: DUNN, Tracy, J. et al.; Townsend and Townsend, One Market Plaza, 20th Fl. Steuart Tower, San Francisco, CA 94105 (US).

(81) Designated States: AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CS, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, PL, RO, RU, SD, SE, European patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, SN, TD, TG).

**Published** With international search report.

(54) Title: BISPECIFIC ANTIBODY HETERODIMERS

#### (57) Abstract

Methods for producing and using bispecific antibodies formed by leucine zippers are provided. Leucine zippers capable of preferentially forming heterodimers are respectively linked to epitope binding components comprising different binding specificities. Bispecific antibodies are formed by pairwise association of the leucine zippers, forming a heterodimer which links the two distinct epitope binding components. Heterodimerization can occur by interaction of the two leucine zipper regions, forming a bispecific antibody. Such a bispecific antibody may be further stabilized by the formation of intermolecular chemical bonds, such as disulfide bonds, between the two monomeric subunits. Subsequent to the formation of such intermolecular bonds between the monomeric subunits, the leucine zippers may be removed or retained. Bispecific antibodies produced by these methods are substantially pure and may be produced in high yields and on a large scale. Alternatively, bifunctional heterodimers may be formed by linking an epitope binding component to a macromolecular species that is not an epitope binding component.